(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平8-333165

(43)公開日 平成8年(1996)12月17日

(51) Int.Cl.6		識別記号	庁内整理番号	FΙ			技術表示箇所
C 0 4 B	35/584			C 0 4 B	35/58	102G	
	35/64					102F	
						102M	
					35/64	E	

審査請求 未請求 請求項の数2 OL (全 5 頁)

(21)出願番号	特願平7-136604	(71)出願人	000006264
			三菱マテリアル株式会社
(22)出願日	平成7年(1995)6月2日		東京都千代田区大手町1丁目5番1号
		(72)発明者	髙山 孝一
			埼玉県大宮市北袋町1丁目297番地 三菱
			マテリアル株式会社セメント研究所内
		(72)発明者	竹之内 武義
			埼玉県大宮市北袋町1丁目297番地 三菱
			マテリアル株式会社セメント研究所内
		(74)代理人	
		(14)14/42/	7 CI SS N
			·

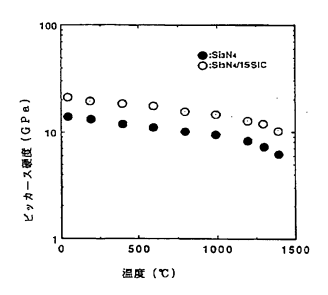
(54) 【発明の名称】 窒化珪素複合セラミックスの製造方法

(57) 【要約】

【目的】 高強度、高靭性、高硬度で耐摩耗性に優れた 窒化珪素複合材料であって、高温構造材料に応用可能な セラミックス材料を提供する。

【構成】 窒化珪素をマトリックスとし、炭化珪素、炭化チタン、窒化チタン及び硼化チタンよりなる群から選ばれる1種又は2種類以上の粒子又はウィスカーが1~30体積%分散してなる窒化珪素複合セラミックスを製造するに当り、窒化珪素粉末に前記分散粒子又はウィスカーを混合して、放電プラズマ焼結する。

【効果】 ナノサイズの分散粒子又はウィスカーにより 材料組織が緻密、均質化され、硬度、強度、靭性が改善 されるため、高温でも強度が維持される。低温短時間の 放電プラズマ焼結により窒化珪素と分散粒子又はウィス カーとは強い界面を形成し、破壊靭性、硬度等の機械的 特性が著しく高くなる。



1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 窒化珪素をマトリックスとし、炭化珪素、炭化チタン、窒化チタン及び硼化チタンよりなる群から選ばれる1種又は2種類以上の粒子又はウィスカーが1~30体積%分散してなる窒化珪素複合セラミックスを製造する方法であって、窒化珪素粉末に前記分散粒子又はウィスカーを混合して、放電プラズマ焼結することを特徴とする窒化珪素複合セラミックスの製造方法。

【請求項2】 請求項1に記載の方法において、放電プラズマ焼結を、真空又は窒素雰囲気中で、温度1400 10 ℃以上及びプレス圧100~500kgf/cm²の条件で行うことを特徴とする窒化珪素複合セラミックスの製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、特殊構造の窒化珪素複合セラミックスの製造方法に関する。更に、詳しくは特殊構造を有し、高強度、高靭性、高硬度で、耐熱衝撃性に優れた窒化珪素複合セラミックスの製造方法に関する。

[0002]

【従来の技術】窒化珪素は、耐熱性、耐食性や機械的特性に優れることから、高温構造材料として、広く利用されている。しかし、自動車用部材、ガスタービン部材などの先端的な構造材料分野への応用には、現在の窒化珪素の破壊靭性、破壊強度、信頼性のレベルでは、未だ十分でなく、更なる高靭化、高強度化、高信頼化などの特性向上が必要である。

【0003】これらの特性の向上のために、セラミックスの複合化が多くの分野で試みられている。この複合化 30は、マトリックス中にさまざまな第二相を分散させ、微細組織を不均質化することによって、特性向上を試みるもので、その主たる目的は高靭化である。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】しかし、このような複合化では、相補的な効果の付与が主流であり、線形的に予測できる範囲の複合化しか期待されない。従って、より一層の特性向上のためには、従来の複合化とは異なる材料設計と焼結方法の考えが必要になる。

【0005】本発明は上記従来の実情に鑑みてなされた 40 ものであって、窒化珪素マトリックス粒子中に特定の微粒子又はウィスカーを分散複合化した構造のセラミックス材料を製造するに当り、特殊な焼結法を採用することにより、窒化珪素の特性改善を図り、高性能の複合セラミックス材料、即ち、摺動部材においては、窒化珪素の粒成長を制御し、耐摩耗性を高め、また、高温構造部材においては、使用中の破壊特性を大幅に改善した材料を提供することを目的とする。

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明の上記目的は、以 50 り、プレス圧が $100 \,\mathrm{kg}\,\mathrm{f}/\mathrm{cm}^2$ 未満であると十分

下の構成要件からなる各発明によって、達成される。

【0007】請求項1の窒化珪素複合セラミックスの製造方法は、窒化珪素をマトリックスとし、炭化珪素、炭化チタン、窒化チタン及び硼化チタンよりなる群から選ばれる1種又は2種類以上の粒子又はウィスカーが1~30体積%分散してなる窒化珪素複合セラミックスを製造する方法であって、窒化珪素粉末に前記分散粒子又はウィスカーを混合して、放電プラズマ焼結することを特徴とする。

10 【0008】請求項2の窒化珪素複合セラミックスの製造方法は、請求項1に記載の方法において、放電プラズマ焼結を、真空又は窒素雰囲気中で、温度1400℃以上及びプレス圧100~500kgf/cm²の条件で行うことを特徴とする。

【0009】以下に本発明を詳細に説明する。

【0010】本発明の窒化珪素複合セラミックスの製造方法は、マトリックスとして窒化珪素(SisN4)を、分散粒子又はウィスカーとして、炭化珪素(SiC)、炭化チタン(TiC)、窒化チタン(TiN)及び硼化チタン(TiB2)よりなる群から選ばれる1種又は2種以上を用い、これらを混合して放電プラズマ焼結することが特徴である。

【0011】本発明において、分散粒子の平均粒子径は 500 n m以下、また、分散ウィスカーの平均径は $0.3\sim5$ μ mである。このような分散粒子又はウィスカーを用いる理由は、窒化珪素結晶内に取り込まれ易いこと、そして、材料欠陥となるほどのマイクロクラックが発生しない範囲であること等による。

【0012】また、分散粒子又はウィスカーの割合を1~30体積%とする理由は、この組成範囲であれば焼結時における窒化珪素粒子の寸法、形状の制御に効果があり、得られる複合焼結体の組織を均質化して、常温及び高温時の破壊強度、破壊靭性、硬度などを高めることができるためである。分散粒子又はウィスカーは前述のものの中から2種以上併用配合することもできるが、いずれの場合もその合計で1~30体積%とする。

【0013】一方、マトリックスを構成する窒化珪素粉末の平均粒子径は0.2 μm以下とするのが好ましい。 このような粒子径であれば高強度窒化珪素複合セラミックスを得ることができる。

【0014】本発明においては、窒化珪素粉末と上述の分散粒子又はウィスカーとを所定割合で混合し、この窒化珪素粉末と分散粒子又はウィスカーとの合計に対して5~10重量%の焼結助剤を混合し、得られた混合物を放電プラズマ焼結する。

【0015】この放電プラズマ焼結は、真空又は窒素雰囲気中で温度1400℃以上、特に1500~1600℃、プレス圧100~500kgf/cm²の条件で行うのが好ましい。焼結温度が1400℃未満であったり、プレス圧が100kgf/cm²未満であると十分

20

.3

に緻密な焼結をなし得ない。

[0016]

【作用】本発明は、放電プラズマ焼結により、窒化珪素 マトリックス中に分散した炭化珪素等の分散粒子又はウ ィスカーに、以下のような役割を与えることにより、高 温構造材料としての問題点を克服した。即ち、本発明で 製造される窒化珪素複合セラミックスにおいて、放電プ ラズマ焼結及び窒化珪素マトリックス中に分散した分散 粒子又はウィスカーの役割は、次の①、②である。

【0017】① プラズマ焼結では、低温、短時間焼結 10 で緻密化が可能であり、焼結条件によって、 $\alpha-Sis$ N_4 と $\beta-S$ i₃ N_4 の割合を制御できる。放電プラズ マ焼結では、ホットプレスの焼結促進要素である加熱に よる拡散と、加圧による塑性流動の他に、放電プラズマ の発生に伴う粒子表面の活性化、粒子間での放電による 自己発熱などによる拡散や物質移動の拘束化が焼結に寄 与している。また、従来の焼結方法では、窒化珪素粒内 に分散した分散粒子の役割は、特願平5-263377 号で報告しているように、α-Sis Nαが焼結助剤に 起因して生成する粒界相に融解し、そこからβ-Si。 N₄ として析出するときの成長核の役割を果たし、柱状 の $\beta - S i_3 N_4$ の成長を促進するものである。この柱 状β-Si₃ N₄ は、ナノサイズの分散粒子を核にして 成長するために、Sia Na 粒子の寸法が良く制御さ れ、分散粒子の添加量とともに破壊靭性は向上し、柱状 のSis Na が成長しても破壊源は増大しないので、同 時に破壊強度も向上する。

【0018】放電プラズマ焼結では、更にこのような役 割に加え、α-Sis N₄ とβ-Sis N₄ の割合の制 御、微細組織の制御が可能である。また、マトリックス 30 と分散粒子又はウィスカーとの結合が強く、柱状 B-S is N₄ の割合が減り、α-Sis N₄ の割合が多い焼 結体でも破壊靭性値が高く、また、α相とβ相の割合が 逆な場合でも、破壊強度と硬度を向上させることができ る。

【0019】しかし、分散粒子又はウィスカーの割合が 30体積%を超えると、低温焼結では緻密な焼結体は得 られず、緻密化のために高温で焼結すると従来のナノ複 合セラミックスの特性と同程度のものしか得られないた め、この分散割合は30体積%以下とする。

【0020】② 分散粒子又はウィスカーは、マトリッ クスのSis N4 と不純物を介することなく直接結合 し、粒界の構造制御を行ない、高温まで強い界面を実現 する。そのために高温で粒界の軟化により生じる粒界の すべりやスローラックグロースが抑制され、高温まで脆 性的な破壊が維持され、高温での硬度、破壊強度などが 改善される。

【0021】本発明では、このように、放電プラズマ焼 結により、窒化珪素マトリックス中に特定の割合で分散 割を与えることにより、従来の窒化珪素の機械的特性を 改善することが可能になった。その結果、高温領域まで 高強度、高靭性、高硬度を維持し、耐熱衝撃性を要求さ れる高温構造材料用窒化珪素複合セラミックスの実現を 可能とした。

[0022]

【実施例】以下に実施例を挙げて本発明をより具体的に 説明する。以下においては、分散粒子として、TiN, TiC, SiC, TiB2 粉末を、また、分散ウィスカ ーとしてSiCウィスカーを添加した実施例を挙げる が、本発明はその要旨を超えない限り、以下の実施例に 限定されるものではなく、分散粒子又はウィスカーの種 類や組み合せ等において、他の構成を採用し得る。な お、用いた原料は次の通りである。

【0023】Si3 N4 粉末:宇部興産社製「SN-E 10」 (平均粒子径0.3μm)

SIC粉末:昭和電工社製「ウルトラデンシックDUB -1」(平均粒径0.3μm)

TiC粉末:古河機械金属社製「STD」(平均粒径 0. $2 \mu m$)

TiN粉末:Tioxide社製(平均粒径0.2μ

T i B₂ 粉末:出光マテリアル社製(平均粒径0.7μ mの粉砕品)

SiCウィスカー: 東海カーポン社製「TWS-40 0」 (平均径1. 0 μm, アスペクト比10)

実施例1~11, 比較例1~3

乾燥造粒して、原料粉末とした。

Sia Na 粉末に対して、分散粒子を表1に記載の配合 割合で添加し(実施例2のみウィスカーを用い、他はす べて粒子を用いた。)、更に、このSi3 N4粉末と分 散粒子(又はウィスカー)との合計に対して8重量%の Y2 O3 を添加し、エタノールを分散媒として、撹拌ミ ルで1時間温式混合(ウィスカー添加の場合はポールミ ルで混合)した。混合スラリーをスプレードライヤーで

【0024】焼結には、住友プラズマ焼結装置(住友石 炭鉱業社製)を使用し、原料粉末を黒鉛ダイスに充填し て真空中で、焼結温度1550℃で5~10分間保持し た。比較例1~3では焼結温度1650℃とした。この 時のプレス圧は400kgf/cm²とした。得られた 焼結体の機械的特性の評価はJISに準じて行った。

【0025】破壊強度は3点曲げ試験法、硬度はビッカ ース硬度計(荷重1kg,荷重時間10秒,室温~14 00℃, 真空中)、破壊靭性値はIF法により測定し た。

【0026】表1に、Si3 N₄ と分散粒子の組成配合 による破壊靭性値、硬度、破壊強度の特性を示す。

【0027】比較例4~6

表1に示す組成割合で混合したものを、焼結温度170 させた特定の分散粒子又はウィスカーに、以上述べた役 50 0 \mathbb{C} で 4 時間常圧焼結したこと以外は実施例 1 と同様に

6

5

して焼結体を得、その機械的特性を測定し、結果を表1 * [0028] に示した。 【表1】

窒化珪素複合セラミックスの組成割合による機械的特性

<i>(</i> 94)		配合組成(体積%)					破壞靭性値	破壞強度	硬度
		Si,Na	sic	TiC	TiN	TiB,	[MPam'/z]	[MPa]	[GPa]
	1	95	5	0	0	0	11. 2	1480	19.5
2	2	95	5	0	0	0	12. 5	1390	18.8
	3	85	15	0	0	0	12.0	1450	20. 5
	4	70	30	0	0	0	10.8	1320	21. 2
	5	95	0	5	0	0	11. 0	1360	19.4
施	6	80	Ō	20	Û	0	11.8	1340	20. 1
	7	90	0	O	10	0	12. 0	1320	19. 2
例	8	80	0	0	20	0	11.4	1250	18.5
	9	70	0	0	30	0	11.0	1290	18. 0
	10	95	0	0	0	5	11.8	1280	19.6
	11	80	0	0	0	20	11.2	1300	21.5
比	交例 1	60	40	0	0	0	6.8	1010	16. 2
比	交例 2	50	0	40	0	0	6. 9	980	15. 7
比	皮例 3	60	0	0	0	40	6. 3	940	15. 9
比!	校 停1 4	90	10	0	0	0	6. 7	970	15. 6
比	改例 5	90	0	10	0	0	5. 4	940	15. 3
比	校例 6	90	. 0	0	0	10	6. 1	960	15.0

(注1) 実施例2では、炭化珪素のウィスカーを用いた。

(注2)比較例1~3は、1650℃でプラズマ焼結した。比較例4~6は、焼結温度

1700℃で4時間常圧焼給した。

【0029】表1から明らかなように、本発明の窒化珪 素複合セラミックスは、ナノサイズの分散粒子により材 料組織が微細、均質化され、本発明の組成範囲外の比較 例1~3及び従来の焼結方法による比較例4~6の焼結 体に比べて、硬度、破壊強度、破壊靭性が改善されてい 30 にナノサイズの分散粒子又はウィスカーが存在する特殊

【0030】なお、実施例3で得られた窒化珪素複合セ ラミックスと、分散粒子を用いずに別途製造したSis N。単相の焼結体について、高温硬度を調べた結果を図 1 に示す。

【0031】図1より明らかなように、Sis Na 単相 では、1200℃以上の高温で著しい硬度の低下を生じ るのに対し、SiCを分散させてプラズマ焼結した本発 明の窒化珪素複合セラミックスでは、分散粒子が窒化珪 結合界面を形成しており、高温硬度の低下が抑制されて いる。

[0032]

【発明の効果】以上詳述した通り、本発明の窒化珪素複 合セラミックスの製造方法により製造された窒化珪素複 合セラミックスは、窒化珪素の結晶粒内及び/又は粒界 な組織構造を有する窒化珪素複合セラミックスであっ て、低温短時間の放電プラズマ焼結により窒化珪素と分 散粒子又はウィスカーとは強い結合界面を形成している ことから、破壊靭性、硬度等の機械的特性が著しく高 い。その上、高温時でも高硬度・高強度の特性を有する 材料である。従って、本発明によれば、高温構造材料に 応用可能な高特性セラミックス材料が提供される。

【図面の簡単な説明】

【図1】実施例3で製造された窒化珪素複合セラミック 素と不純物を介することなく直接結合し、高温まで強い 40 スと、S13 N4 単相の焼結体の高温硬度を示すグラフ である。



